#404

Japan Patent Dept.

Publicized Report of Patent

No. H3-5366

Date of publicizing: Jan. 11, 1991

Int. Cl. Distinguishing No. Adjustment No. in Office C 04 B 35/48 Z 7412-4G

41/88 U 7412-4G

Request for examination: Pending Number of requested claims: 1

Name of invention: Manufacturing method for a colored zirconia sintered body

Application number: No. H 1-138217 Application date: May 31, 1989 Inventor: Kazuhiro Tsuchiya

Yamaha K.K., 10-1, Nakazawacho, Hamamtsu-shi, Shizuoka

Applicant: Yamaha K.K., 10-1

Nakazawacho, Hamamtsu-shi, Shizuoka

Assigned representative: Masatake Shiga, patent attorney (and 2 others)

# Detailed report

### 1. Name of utility idea

Manufacturing method for a colored zirconia sintered body

## 2. Sphere of patent request

(Claim 1)

Claim 1 is concerning a manufacturing method for a colored zirconia sintered body which has the following characteristic. A molded zirconia body is immersed in an acid solution where a metal for coloring has been dissolved, and the metal for coloring is impregnated in the zirconia molded body. Then this is sintered.

# 3. Detailed explanation of the invention

(Field of industrial use)

This invention is concerning a manufacturing method for a colored zirconia sintered body which suitable for surface materials such as kitchen counters, tables; clock faces, or reinforcements for various sports products such as golf spikes, ski tops, etc. It is a method of obtaining excellent mechanical and physical properties with uniform color by an easy and inexpensive method.

(Prior art)

In general, colored sintered zirconia parts have been manufactured by the following method. A coloring agent which consists of metal oxide such as chromium oxide (Cr2O3), nickel oxide (NiO), cobalt oxide (CoO), or vanadium oxide (V2O5) is added to zirconia in accordance with the desired color. After the oxide is mixed in, it is sintered (Japan patent No. S 59-105055, No. S 62-59571).

# (Problem that this invention tries to solve)

However, according to this method, since the coefficient of thermal expansion or the elastic constant of the metal oxide which is used as coloring agent is different from that of zirconia, residual stress or thermal stress is produced at the interface between the zirconia particles and metal oxide during sintering. Therefore, voids or cracks are generated inside the crystal of colored zirconia sintered body. It lacks toughness or corrosion resistance or it loses strength. In addition, since metal oxide powder is added and mixed with the zirconia powder, it is difficult to attain uniform dispersion, and it becomes a factor for uneven color.

The object of this invention is to offer a manufacturing method for a colored zirconia sintered body which solves such problems and maintains mechanical and physical characteristics such as toughness or corrosion resistance. A variety of uniform colors are attained easily and inexpensively.

# (Step for solution)

In this invention, the zirconia molded body is immersed in an acid solution where metal for coloring has been dissolved, and the metal for coloring is impregnated in the zirconia molded body. Then it is sintered.

#### (Function)

By immersing the zirconia molded body in an acid solution where metal for coloring has been dissolved, the metal for coloring can be impregnated uniformly and reliably. It is possible to acquire a colored zirconia sintered body without uneven color. If the metal for coloring is impregnated using this method, a sintered body with a low void ratio inside the crystal can be acquired. Physical characteristics such as strength or corrosion resistance are excellent. Also according to this invention, the work is simple and cost can be kept low.

In the following, this invention is going to be explained in detail.

First, a zirconia molded body is prepared. Specifically; stabilizers, sintering agents, etc., are added to zirconium oxide (ZrO2, zirconia) powder if necessary, and they are mixed to form a mixed powder starting material. Next, this mixed powder is used to fill a metal mold, and a zirconia molded body is acquired by applying pressure. The zirconia powder should have a 0.2 to 0.5 µm particle diameter. A good stabilizer is yttrium oxide (Y2O3), and 2 to 4 mol % is added to the zirconia. 2 to 10 wt. % aluminum oxide (Al2O3) may be added as a sintering assistance agent. The molding process for the zirconia molded body can use pressures of 100 to 300 MPa by conventional methods that use a metal mold. Usually, it is a molded sheet. However, you can use a doctor blade method, etc.

Meanwhile, an acid solution for the metal for coloring is also prepared. The metal is selected depending on the desired color. It is possible to use nickel (Ni, pale green),

vanadium (V, yellow), chromium (Cr, pink), cobalt (Co, blue), etc. These metals should be made into powder with 10 to 100 µm particle diameter by mechanical means to enhance solubility. It is better to use a product with higher purity if possible. The acid solvent which dissolves the metal powder may be a solvent made of a strong acid such as concentrated hydrochloric acid, concentrated sulfuric acid, concentrated nitric acid and water. The ratio of acid and water and the concentration of metal powder in the acid solution is not specifically restricted as long as the metal powder can be dissolved completely. However, from the point of view of solution viscosity, workability, and impregnation efficiency, it is more convenient to follow these steps. First, metal powder is dissolved by adding a mixed solvent with high acid concentration to metal powder gradually. After it is completely dissolved, pure water is added and it is diluted. A solution with 0.05 to 10 wt. % metal is made:

In addition to acid solutions of metal powder, you can use salt water solutions such as nitrates or chlorides of these metals.

Next, the zirconia molded body is impregnated using this metal solution. When the metal is immersed, pressure should be reduced to promote impregnation of the metal. Specifically, the molded body is put into an autoclave. After impregnation is done for 10 to 30 minutes at approximately 10<sup>-2</sup> Torr, it is returned to normal pressure.

After this impregnation treatment, the molded body is sintered for 1 to 4 hours at approximately 1400 to 1600°C, and the desired sintered body is acquired. Sintering can be done by heating only. However, if you sinter the part by applying pressure while heating such as hot pressing or HIP (hot isostatic pressing), sintering is completed at a lower temperature. In addition, the ratio of voids in the sintered body becomes even lower. It is possible to acquire a dense sintered body with small particles and high strength.

In addition, depending on the application, it is possible to use a hot isostatic pressing method to reduce the void ratio in the molded body even more, strengthen bonding between particles, and improve mechanical strength. However, since this hot isostatic pressing method is administered in an inert atmosphere such as argon gas, etc., the acquired sintered body changes to black.

Accordingly, after this hot isostatic pressing, the part should be annealed in an oxide atmosphere to remove residual stress inside the crystal and improve strength. At the same time, the part which has been discolored by hot isostatic pressing is returned to the original color. A brightly colored sintered hody can be acquired.

According to this method, it is possible to acquire a colored zirconia sintered body with uniform bright color without reducing mechanical and physical properties. With this method, the zirconia sintered body can be manufactured inexpensively by an easy method.

In the following, this invention is going to be explained in more detail using examples of practice.

Example of practice (Example of practice 1)

Zirconia powder contained 3 mol % of a yttrium oxide (Y2O3) stabilizer. 4 wt. % of aluminum oxide (Y2O3) was added as a sintering agent. This mixed powder was used to mold 5 mm thick sheet acquired after applying 200 MPa pressure in a metal mold.

Meanwhile, a solvent containing 10 g of Ni metal (purity: 99.99 %) was weighed. Next, 50 ml of concentrated hydrochloric acid and 50 ml of pure water was added gradually, and they were dissolved. After the mixed powder was completely dissolved, this original liquid (concentration: 10 wt. %) was diluted by pure water, and its concentration was set to 0.25 wt. %.

A zirconia molded body which had been prepared beforehand was immersed in this acid solution. The metal was impregnated by a reduced pressure method. It should be dried for 30 minutes at normal pressure and at 100°C to adjust the color without changing the concentration of metal Ni.

After this impregnation treatment, sintering was done for 2 hours at 1500°C under gas atmosphere, and the sintered body of example of practice 1 was acquired.

# (Examples of practice 2 to 4)

The same procedures as example of practice 1 were followed, except that vanadium (V), chromium (Cr), and cobalt (Co) were used instead of nickel, and a sintered body was acquired. These samples were adopted as example of practice 2, example of practice 3, and example of practice 4.

# (Example of practice 5)

The sintered body acquired in example of practice 1 was also heated and pressed by a hot isostatic pressing method under argon atmosphere, 1450°C temperature, and 150 MPa pressure. This was adopted as example of practice 5.

# (Example of practice 6)

The sintered body of example of practice 5 was also annealed for 1 hour at 1100°C under oxygen atmosphere.

## (Example of comparison 1)

The zirconia molded body used in example of practice 1 was not colored, but it was sintered to form the sintered body of example of comparison 1.

## (Example of comparison 2)

Nickel oxide (NiO) was used as a coloring agent. After this was added and mixed with zirconia powder, it was molded and sintered, and the sintered body of example of comparison 2 was acquired.

# (Test example)

The sintered bodies of the examples of practice and examples of comparison above were observed for color tone visually. Vicker's hardness, bending strength, toughness, and void ratios were measured. Results are shown in table 1.

## table 1

color tone	Vicker's	bending	toughness	void rate
(uniformity)	hardness	strength	$(MN/\pi^{1,5})$	(%)
'	(GPa)	(GPa)	1	

ex. of practice	1	green (uniform)	10.0	0.59	4.1	2
	2	pink (uniform)	9.9	0.60	3.9	2
	3	blue (uniform)	9.9	0.59	4.0	2
	4	yellow (uniform)	10.1	0.60	4.0	2
	5	black (uniform)	12.3	1.58	4.8	≤0.5.
	6	green (uniform)	12.5	1.60	5.0	≤0.5
ex. of comparison	1	white	10.0	0.59	4.0	2:
	2	green (uneven)	9.0	0.50	3.5	3. to 4

As is obvious from table 1 above, the examples of practice manufactured according to the method of this invention formed sintered bodies with uniform, vivid color without reducing. Vicker's hardness, bending strength, or toughness compared to example of comparison 1 where coloring was not done. Especially, in example of practice 5 where hot isostatic pressing was done after sintering and example of practice 6 where an annealing process was done, the void rate was lowered, and Vicker's hardness and bending strength were improved. Sintered bodies with better characteristics was acquired. Compared to this, the sintered body of example of comparison 2 manufactured by a method of the prior art showed uneven color, and a uniform color tone was not acquired.

# (Effects of this invention)

In the manufacturing method for a colored zirconia sintered body of this invention, the zirconia molded body is immersed in an acid solution containing a metal for coloring, and the metal for coloring is impregnated in the zirconia molded body and it is sintered. Therefore, without reducing mechanical and physical properties such as strength and corrosion resistance, a colored zirconia sintered body with uniform, vivid color can be acquired. This method is also inexpensive and simple.

Applicant: Yamaha K.K.

⑬日本国特許庁(JP)

① 符許 出 顋 公 閉

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-5366

(9) Int. Ci. 1

識別配号 庁内整理番号

砂公開 平成3年(1991)1月11日

C 04 B 35/48

Z 7412-4 G U 7412-4 G

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

**9発明の名称**着色ジルコニア焼結体の製造方法

②特 頭 平1-138217

❷出 顕 平1(1989)5月31日

**②発明 者 土屋 一広 静岡県浜松市中沢町10番1号 ヤマハ株式会社内** 

⑦出 願 人 ヤマハ株式会社 静岡県浜松市中沢町10番1号

四代 理 人 弁理士 志賀 正武 外2名

#### 明細言

### 1. 発明の名称

着色ジルコニア機器体の製造方法

## 2. 特許請求の60円

ジルコニア成形体を、40色用金属を終解した敬辞は中に設演して、ジルコニア成形体に上記着色用金属を含扱せしめた後、これを挽続することを特徴とする着色ジルコニア機能体の製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### [ 磁盘上の利用分野 ]

本発明は、キッチンカウンター、テーブル等の 出内追りの表面材や呼引の文字数などの姿飾部分、 あるいはゴルフシューズのスパイク、スキー用ス トックの先端郎等の各種スポーツ用具の語強耶材などに好違に用いられる着色リルコニア焼結体の 製造方法に関し、特に優れた機械的、物理的特性 を批待し、容易かつ安価な方法で均一に確実に提 色することができるようにするしのである。

#### 【従来の技術】

従来一般に、カラフルな色料を有する特色ジルコニア機構体の製造方法として、ジルコニアに、所望の色質に応じて酸化クロム(CriOn)、酸化ニッケル(NIO)、酸化コパルト(CoO)、酸化パナジウム(ViOn)等の金属酸化物からなる普色剤を添加し、混合した酸原糖する方法が広く保用されていた(特別昭 5 9 - 1 0 6 0 5 6、特別昭 6 2 - 5 9 5 7 1 号公報)。

#### [発明が解決しようとする課題]

 い問題しわった。

1

本発明では、このような課題を解消し、強靭生や耐食性等の機械的、物理的特性を維持しつつ、容易かつ安価な方法で、均一にかつ確実に登色でき、多額の色調のリルコニア焼結体を得ることのできる習色リルコニア焼結体の製造方法を提供することを目的としている。

#### [ 原図を解決するための手段 ]

本発明では、ジルコニア成形体を、着色用金属を溶解した酸溶液中に投液して、ジルコニア成形体に上記着色用金属を含設せしめた後、これを焼飲することをその解決手段とした。

#### f fem 1

このように、ジルコニア放影体を、着色用金図を浴解した酸溶液中に浸液することによって、着色用金図を均一に確実に含浸させることができ、色いらの発生のない着色ジルコニア機器体を得ることができる。またこの方法にしたがって着色用金図を含浸すれば、結晶体内部の空孔率の低い境結体が得られ、強度や耐食性などにおいて優れた

どが用いられてもよい。

一方、智心用金属の酸溶液を調整する。金属と しては、目的、用途に応じて所望の色調を呈する 企履を選んで使用すればより、ニッケル(NI)群 緑色)、パナジウム(V.黄色)、クロム(Cr.ピン . ク色)、コパルト(Co.背色)などを用いることが できる。これらの金鳳は、海解性等の点から、便 版的手段などにより粒務10~100 u a健康の 粉末状とされた後に使用されることが望ましく。 またできる限り高軌度のものが用いられるのが良 い。また、これらの企照別末を溶解させる政治媒 には、森田散、西庭放、漁硝放等の強敵と水との 混合溶媒が行週に用いられる。この根と水との混 合比およびこの敬裕被中の企図が末の設度は、上 記金属粉束が完全に海解される程度であれば特に 限足はされないが、溶液粘度、作業性、含浸効率 などの点から、まず金銭分末に放着症の高い混合 洛峰を徐々に加えながら金属男求を洛かし、完全。 に治解した後、蛇水を加えて精釈し、金属森皮の。 05~10度因%程度の溶液とするなどの手段を

特性が発現する。またこの方法によれば、作業も 節単でかつコスドも低く抑えることができる。

以下、本発明を詳細に説明する。

まず、ジルコニア成形体を用意する。具体的に は、酸化ジルコニウム(200,ジルコニア)粉末 に、必要に応じて安定化剤、焼精助剤などを添加 し避合して、原料となる混合粉末を作成した欲、 この混合粉束も成形用金型に充填し、加圧してジ ルコニア成形体を得る。ここで上記ジルコニア粉 来には、位匝 O 、 2 ~ O 、 5 μ a 程度の 分末が 行 遊に用いられる。また上紀安定化剤には酸化イッ トリウム(Y,O,)などが好速に用いられて、上記 リルコニアに対して 2 ~ 4 モル% 程度添加され、 また挽船助刷には酸化アルミニウム(A1,O1)な どが2~10重量%程度、添加されて使用される。 また上記リルコニア成形体を得るための成形法と しては、成形企型を用いた通常の加圧法によって、 100~300MP Q 度度の圧力を与えて加圧す る方法が採用されて、通常シート状などの成形体 とされるが、これ以外にもドクタープレード法な

ほると「都合かよい。

間、このような金属的末の酸溶液以外にも、これら金属の硝酸塩、塩化物などの塩水溶液を用いてもよいことはもちろんである。

次いで、この金融お彼中に、上記ジルコニア成形体を浸漬させる。 扱故に際しては、金融の会及を促進するために減圧法を採用することが留ましい。 具体的には、この成形体をオートクレーブの中に入れ、「0!Torr程度の真空度で「0~30分間程度会浸を行った後、常任に戻す方法が用いられる。

この各級処理の後、上記成形体を1400~1 6.00で程度の温度で1~4時間境物して、目の の機物体を得る。機能はこのように加熱のみによっ て行ってもよいが、ホットプレス法やH「P法(が 水圧プレス法)などのように加熱と同時に加圧を 行って機械する方法を採用すると、より低温で機 機が完了する利点がある他、機構体の空孔平がよ り低くなり、機器で超校の構造を貸し、高い速度 の機能体を得ることができる。 さらに、目的、用途によっては、熱助静水圧プレス法により加熱加圧して成形体内の空孔率をさらに減少させ、粒子間の指合を強めて機械的強度を向上させることしできる。ただし、この熱間静水圧プレス法は、アルゴンガス等の非酸化雰囲気で行うため、得られた旋槍体は黒色に変色する。

したがってこの熱間静水圧プレスの後には、おらに酸化雰囲気中でアニール処理を施すことが望ましく、これによって結晶内部の残留を力を除去して強度を向上させるとともに、上記熱間静水圧プレスによって変色した色合いを元に戻して鮮やかに春色した袋結体を得ることができる。

このような方法によれば、機械的、物理的特性を低下させることなく、均一でしから其やかに着色された特色ジルコニア機構体を得ることができる利点がある。またこの方法では、簡便な方法により安価に目的のジルコニア機械体を製造できる利点もある。

以下、実施例を示して、本挽明を詳しく説明する。

得た。

ج<sub>ج</sub>> -

## 

東施列」において、金属ニッケルの代わりにパナジウム(V)、クロム(Cr)、コバルト(Co)を用いた以外は同様にして旋結体を得、それぞれ実施例2、実施例3、実施例4とした。

#### (炙腌例5)

実施例1で得られた焼結体をさらに無関熱水圧 グレス性により、アルゴン雰囲気下で温度145 0℃、圧力150MPaで加熱加圧して、実施例 5とした。

#### (実施例 6)

実施例5の婚結体をさらに、飲業雰囲気中で、 1 1 0 0 でで1 時間アニール処理を行い、実施的 6 とした。

#### (比较明1)

お庭例(で用いたジルコニア政務体に尊色を行 わなず、その主主統結して比較例)の統結体を得 た。

(比12例2)

[ 実施例 ]

#### (实歷例1)

シルコニア切取に安定化剤として酸化イットリウム (Y・O・)を3 モル%含有せしめ、焼桔切剤として酸化アルミニウム (A 1・O・)を4 瓜園%添加してなる混合砂水を用いて、成形金型により圧力2 0.0 M P a で加圧して厚さ 5 a a のシート状の成形体を得た。

一方、金属N((税度 9 9、 9 9 %)を1 0 7 作品 し、これに適均数 5 0 mlと 税水 5 0 mlの混合格数 を徐々に加えながら溶解し、上記混合物末が充金 に溶解した後、この原液(及度 1 0 重量%)を拡水 にて格訳し、森度 0、 2 5 重面%とした。

この酸溶液中に、先に用意されたジルコニア成形体を浸漉し、減圧法により上記金質を含浸させた。その後、常圧および100℃で30分間を含せると、金属Niの濃度に変動を与えず、また色質を整えるためにも肝ましい。

この合及処理後、空気雰囲気下で 1 5 0 0 ℃の 温度で、 2 時間娩結を行い、実施例 1 の娩結体を

着色剤として酸化ニッケル(N (O)粉末を用い、 これをソルコニア粉末に番加、混合した後、成形 し、焼結して、比較例での焼結体を得た。

#### (战段例)

以上のようにして限られた実施例および比较例の提替体を用いて、それぞれの登色の色質を目視により観察し、さらにピッカース変更、抗折力、 敏速関性および空礼車を測定し、結果をまとめて 第1番に示した。

(以下、介白)

第 1 投

		色网	t.18-	犹折	敗坡	空孔
		(均一性)	162 62	ת	139 YE	#
			(GPa,)	(GPa)	CHB/	(\$)
	ı	键(均一)	10.0	0.59	4.:1	2
夷	2	t'79(~)	9.9	0.60	3.9	2
斑	3	育(")	9.9	0.59	4.0	2
.6%	4	贫(~~)	10.1	0.60	4.0	Z
	5	双(~)	12.3	1,58	4.8	\$0.5
	8	<b>#</b> (**)	12.5	1.60	5.0	£0.5
比	_	Á	10.0	0.59	4.0	ż
12	2	Ħ	9.0	0.50	3.5	3~4
971		(不均一)				

第1表より明らかなように、この強明の方法に 使って製造した実施例においては、着色を行わな かった比較例1に比べ、そのピッカース硬度、応 折力、破壊物性ともに低下することなく、いずれ も内一にかつばやかに着色された焼結体が得られ 

#### [発明の効果]

以上提明したように、本発明の潜色ジルコニア 売結体の製造方法は、ジルコニア成形体を、対色 用金属を溶解した酸溶液中に浸漉して、ジルコニ ア成形体に上記者色用金属を含浸せしめた後、焼 結するものであるので、強度、耐食性等の機械的、 物理的特性を低下させることなく、均一でしかも 鮮やかに着色された数色ジルコニア焼結体を得る ごとができる利点がある。またこの方法では、既 便な方法により支強に目的のジルコニア焼結体を 製造できる利点もある。

出願人 ヤマハ株式会社